

Warszawa, dn. 13.01.2025r.

**INFORMACJA DLA WSZYSTKICH UCZESTNICZĄCYCH W KONKURSIE OFERT
na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie badań diagnostyki laboratoryjnej, mikrobiologii
i histopatologii oraz prowadzenia Banku Krwi na rzecz
Szpitala Czerniakowskiego Sp. z o.o.**

Zarząd Szpitala Czerniakowskiego sp. z o.o. informuje, że zmianie ulega termin składania ofert w konkursie na udzielanie świadczeń zdrowotnych w zakresie badań diagnostyki laboratoryjnej, mikrobiologii i histopatologii oraz prowadzenia Banku Krwi na rzecz Szpitala Czerniakowskiego Sp. z o.o.

Oferty należy składać w siedzibie Udzielającego zamówienie tj. Szpitala Czerniakowskiego sp. z o.o. w Warszawie (00-739) przy ul. Stępińskiej 19/25 w Budynku Administracji, w pok. 106 (Kancelaria) do dnia 17 stycznia 2025 r. do godz. 11:00.

Szpital Czerniakowski Sp. z o.o. udziela odpowiedzi na następujące pytania wniesione w trakcie niniejszego konkursu.

1. Prosimy o wydłużenie czasu badań nr 2,3,4,5,6,7 do 14 dni roboczych.

Według standardów akredytacyjnych Ministra Zdrowia oraz PTP nic nie wskazuje na tak krótki czas wydania wyniku jak 7 oraz 10 dni, główny nacisk kładziony jest na jakość wykonywanych badań oraz obowiązujące procedury tj. standardy patomorfologii. W związku z tym materiały onkologiczne, z którego pobierane są wycinki w liczbie od kilkunastu do kilkudziesięciu, a co za tym idzie zwiększa to liczbę preparatów i czas wykonania badania. Nie jest możliwa pełna diagnostyka w terminie 7/10 dni roboczych z zachowaniem jak najwyższej jakości badań.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

2. W związku z najnowszymi wytycznymi Polskiego Towarzystwa Patomorfologów, które obecnie obowiązują. Jednostkowa cena za badanie patomorfologiczne musi uwzględniać rzeczywiste koszty

związane z całym procesem diagnostyki patomorfologicznej, w związku z tym jedyną możliwą formą rozliczenia za badanie histopatologiczne jest rozliczenie za bloczek parafinowy.

Wnosimy o zmianę rodzaju badania histopatologicznego na badanie histopatologiczne - bloczek pozycji 4,5,6 oraz 7.

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody.

3. Prosimy o dołączenie do umowy na Udzielanie świadczeń zdrowotnych następującego zapisu: "Ceny jednostkowe za świadczone badania mogą być waloryzowane, nie częściej niż raz w roku kalendarzowym, nie więcej niż o wskaźnik cen towarów i usług za rok poprzedni. Waloryzacja następuje na zaakceptowany przez Udzielającego zamówienie wniosek złożony przez Przyjmującego zamówienie poprzez aneks do umowy."

Odpowiedź: Zamawiający nie wyraża zgody na proponowany zapis.

4. Prosimy o potwierdzenie, iż w punkcie V.15 – certyfikaty uczestnictwa w polskich oraz międzynarodowych programach kontroli jakości dotyczą roku 2023.

Odpowiedź: Tak potwierdzamy: certyfikaty uczestnictwa w polskich oraz międzynarodowych programach kontroli jakości dotyczą roku 2023.

5. SWKO rozdział II ust. 2 pkt. 4) – prosimy o wyjaśnienie czym podyktowany jest wymóg 12 miesięcznej daty ważności odczynników używanych do wykonywania oznaczeń? Czy odczynnik z 11 miesięczną datą ważności będzie niepełnowartościowy i w efekcie uzyskany wynik badania będzie obciążony błędem?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę na skrócenie daty ważności do min 6 miesięcy.

6. SWKO rozdział II ust. 2 pkt. 9):

- a. Uprzejmie prosimy o podanie nazwy, producenta oraz opiekuna handlowego ze strony dostawcy wraz z danymi kontaktowymi dla obecnie funkcjonującego w Szpitalu systemu informatycznego.

Odpowiedź: Producent systemu CloudiMed system Medicus.

- b. Czy Zamawiający posiada licencje niezbędne do wykonania integracji HL7?

Odpowiedź: Nie jest to w zakresie Przyjmującego Zamówienie.

7. SWKO rozdział II ust. 2 pkt. 11) – prosimy o wyjaśnienie, czy Bank Krwi wyposażony jest we wszystkie niezbędne urządzenia tj. lodówki do przechowywania krwi, zamrażarkę do przechowywania preparatów mrożonych i urządzenie do rozmrażania preparatów mrożonych?

Odpowiedź: Bank Krwi prowadzi Przyjmujący zamówienie więc to on odpowiada za sprzęt.

8. SWKO rozdział II ust. 2 pkt. 15) - uprzejmie prosimy o potwierdzenie, że wymóg posiadania punktu pobrań dotyczy siedziby Przyjmującego zamówienia a nie siedziby Udzielającego zamówienia. W przypadku gdy chodzi jednak o punkt pobrań w odległości do 1 km od siedziby Udzielającego zamówienia prosimy o potwierdzenie, że wskazana odległość od punktu pobrań do siedziby mierzona jest w linii prostej pomiędzy Szpitalem, a placówką Oferenta i określana jest z dokładnością do pełnych kilometrów.

Odpowiedź: Omyłka pisarska, oczywiście punkt pobrań jest w siedzibie Udzielającego Zamówienia na terenie Szpitala.

9. SWKO rozdział II ust. 2 pkt. 19) tiret pierwsze – uprzejmie prosimy o przedstawienie listy badań, które mogą być zlecane w trybie CITO.

Odpowiedź: Zamawiający uszczegóławia i zmienia załącznik dotyczący czasów badań.

10. SWKO rozdział II ust. 2 pkt. 19) tiret trzecie – prosimy o wyjaśnienie w jakim celu Przyjmujący zamówienie ma zabezpieczyć własny transport uprzywilejowany? Zobowiązanie do posiadania laboratorium głównego i zapasowego do 15 km od siedziby Udzielającego zamówienia, do realizacji badań w wyznaczonych przez Udzielającego zamówienia terminach oraz zapewnienie 24 godzinnej obsługi kurierskiej zleczanych badań jak również kary umowne za niedotrzymanie terminów wykonania badań są wystarczającym zabezpieczeniem dla Udzielającego zamówienia, bez konieczności wymagania zabezpieczenia przejazdu materiału do laboratorium pojazdem uprzywilejowanym. Dodatkowo czy Udzielający zamówienia zgodzi się, w przypadku podtrzymania warunku dysponowania transportem uprzywilejowanym, na zapewnienie transportu za pośrednictwem zewnętrznej firmy transportowej, świadczącej usługi transportu uprzywilejowanego?

Odpowiedź: Zamawiający stawia taki wymóg ze względu na transport składników krwi z Banku Krwi.

11. SWKO rozdział II ust. 2 pkt. 26) – prosimy o wskazanie kolorów korków próbek wraz z informacją jakiego materiału do badań dany kolor dotyczy.

Odpowiedź: Czerwony- biochemia-surowica; zielony - chemia kliniczna, osocze; szary- chemia kliniczna, glukoza; fioletowy- hematologia, morfologia; niebieski - koagulacja, krzepliwość. Probówki oczywiście o różnych pojemnościach.

12. SWKO rozdział V ust. 1 – Czy, Udzielający zamówienia wyrazi zgodę na przedstawienie w ofercie zaświadczenia o wpisie do rejestru podmiotów wykonujących działalność leczniczą (jedna strona) zamiast pełnego wypisu z rejestru (księgi rejestrowej), który w przypadku Oferenta Diagnostyka S.A. zawiera się aktualnie na ponad 3000 stron? Zaświadczenie zawiera wszystkie informacje

dotyczące nazwy podmiotu, numeru wpisu oraz wskazanie strony internetowej gdzie dostępna jest pełna wersja księgi rejestrowej. Wydruk dokumentu ze strony Rejestru Podmiotów Wykonujących Działalność Leczniczą, obejmujący wszystkie informacje dotyczące Oferenta jest niemożliwy.

Odpowiedź: Tak, Zamawiający wyrazi zgodę na dołączenie do oferty pierwszej strony rejestru i zastrzega sobie możliwość na wezwanie do wglądu pełnego wypisu rejestru.

13. SWKO rozdział V ust. 12 i 14 – prosimy o wyjaśnienie czym różnią się referencje w tych dwóch punktach – w ocenie Oferenta dotyczą tego samego zapisu SWKO zawartego w rozdziale IV ust. 1 pkt. 7).

Odpowiedź: Zgadza się są to te same dokumenty w rozdziale IV mowa jest o „Wymaganiach stawianych oferentom oraz przyjmującemu zamówienie” a w rozdziale V „dokumenty, które należy złożyć w celu potwierdzenia spełnienia wymaganych i ocenianych warunków”.

14. SWKO rozdział VI ust. 2 pkt. 3 – prosimy o wyjaśnienie na podstawie jakich dokumentów przeprowadzana będzie ocena integracji systemu?

Odpowiedź: Na podstawie koncepcji świadczenia usługi i oświadczenia Przyjmującego zamówienie.

15. SWKO rozdział VI ust. 3 – prosimy o wyjaśnienie czy ocenie w kryterium „Dostępność” podlegały będą tylko cztery pozycje z załącznika nr 2, dla których Udzielający zamówienia wskazał czas oczekiwania na wynik do 1 godziny?

4

nbol	zwa
R-LAT	krywanie antygenów rozpuszczalnych – test lateksowy
++	pn zjonizowany (O75)
Z	wnowaga kwasowo-zasadowa (O29)
NTRA	lanie śródoperacyjne

Odpowiedź: Udzielający Zamówienia uszczegółowił załącznik dotyczący czasów wykonywania badań.

16. Załącznik nr 1A – prosimy o wyjaśnienie jakie parametry mają być oznaczane w przypadku zlecenia pozycji z wykazu:

- a. Endoprotezy
- b. Indeks immunoglobulin
- c. Indeks immunoglobulin w PMR
- d. Monitorowanie biochemiczne

- e. Pod-zaćma
- f. Rutyna
- g. Udar cito
- h. Zapalne
- i. Zap-borelioza
- j. Zap-inne
- k. Zap-koci pazur
- l. Zap-sarkoidoza
- m. Zap-tk. łączna
- n. Zap-toxo
- o. Zap-wirus
- p. Zestaw 2 - chirurgia
- q. Zestaw 3 - chirurgia
- r. Zestaw do operacji
- s. Zestaw pooperacyjny
- t. Zestaw tarczycy
- u. Zestaw żywieniowy
- v. Żywnienie pozajelitowe
- w. Żywnienie pozajelitowe monitorowanie

Jednocześnie prosimy o wyjaśnienie o jakie badanie chodzi w przypadku pozycji „Hematokyt MOCZ”.

Hematokryt jest z definicji badaniem dotyczącym odsetka elementów morfotycznych do osocza krwi żyłnej i nie może być zastosowany do materiału jakim jest moczu.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia Załącznik 1A.

17. Załącznik 1A – prosimy o potwierdzenie, iż zaprezentowane ilości badań dotyczą okresu 18 miesięcy.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia Załącznik 1A.

18. Załącznik nr 1B – prosimy o wyjaśnienie zawartości tego dokumentu – wg opisu w formularzu ofertowym a także w nagłówku kolumny A powinien być to wykaz badań histopatologicznych podczas gdy wykaz zawiera listę badań mikrobiologicznych. Prosimy o udostępnienie prawidłowego dokumentu zawierającego badania histopatologiczne i dodanie badań mikrobiologicznych do załącznika nr 1A do SWKO.

Odpowiedź: Nowy Załącznik 1A i 1B w załączeniu.

19. Załącznik nr 2 – uprzejmie prosimy o wyjaśnienie przeznaczenia wpisów w wykazie w kolumnie „Do realizacji na miejscu” – zgodnie z zapisami SWKO i projektu umowy najmu wszystkie badania mają być wykonywane w laboratorium Oferenta poza siedzibą Udzielającego zamówienia stąd nie jest możliwe wykonywanie wskazanych pozycji na miejscu.

Odpowiedź: Zmieniono Załącznik.

20. Załącznik nr 6 par. 3 ust. 36 – uprzejmie informujemy, że badania kliniczne podlegają opodatkowaniu stawką 23% VAT z uwagi na fakt, że nie są to badania zlecane w celach określonych w ustawie z dnia 11 marca 2004 r. o podatku od towarów i usług w art. 43 ust. 1 pkt. 18 stąd też muszą być zlecane na podstawie odrębnej niż przedstawiony wzór umowy.

Odpowiedź: Powyższy zapis jedynie przewiduje taką możliwość zastosowania usługi przy badaniach klinicznych.

21. Załącznik nr 9 par. 8 ust. 1 i 2 – uprzejmie prosimy o podanie wysokości czynszu najmu oraz opłat z tytułu świadczeń dodatkowych za 1 m².

Odpowiedź: Wszystkie dane znajdują się w Załączniku nr 1 Formularz ofertowy.

22. Załącznik 8, par. 2 pkt 6a:

„wyniki badań patomorfologicznych związanych z kompatybilnością przeszczepów (np.HLA) muszą być zintegrowane z bankiem krwi.”

Czy określenie „patomorfologicznych” jest jedynie oczywistą omyłką pisarską i Zamawiającemu chodziło o jedno ze słów „laboratoryjnych”, „genetycznych” lub „serologicznych”. Bo wydaje się, że akurat w zakresie zgodności przeszczepów badania z zakresu patomorfologii nie mają zastosowania (podczas gdy inne rodzaje badań zastosowanie mają).

Odpowiedź: Wyniki badań serologicznych związanych z kompatybilnością antygenów (np. HLA) muszą być zintegrowane z Bankiem Krwi.

23. Z SWKO wynika, że komunikacja ma przebiegać przy użyciu API a nie protokołu HL7, który jest standardowo używany w wymianie danych między systemami medycznymi.

Powoduje to znaczny wzrost kosztów po stronie oferenta, co będzie miało bezpośrednie przełożenie na wycenę badań.

Czy zamawiający zgodzi się na zmianę wymagań i przeprowadzenie integracji za pomocą nieszyfrowanego protokołu HI7 wraz z przesyłaniem plików PDF i CDA.

Odpowiedź: Zamawiający wymaga przeprowadzenie integracji za pomocą protokołu HI7 wraz z przesyłaniem plików CDA.

W załączeniu:

1. Nowy Załącznik nr 1A
2. Nowy Załącznik nr 1B
3. Nowy Załącznik nr 2

PROKURENT
Szpitala Czerniakowskiego sp. z o.o.

Aneta Gorczyńska-Siembrala

CZŁONKOWI ZARZĄDU
Szpital Czerniakowski Sp. z o.o.

Gwidon Wojcik

